

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 602 686 A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- 2 Anmeldenummer: 93120461.4
- 1 Int. CI.5 B01D 11/02, A61K 45/05

- @ Anmeldetag: 17.12.93
- Priorität: 18.12.92 DE 4242902
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 22.06.94 Patentblatt 94/25
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC
 NL PT SE
- Anmelder: MADAUS Aktiengesellschaft Ostmerheimer Strasse 198 D-51109 Köln(DE)
- Erfinder: Dr. Hajto, Tibor
 Gempenstrasse 34
 Ch-4104 Oberwil(CH)
 Erfinder: Hostanska, Katarina, Dr. Chem.-Ing.
 Stelnweg 20
 CH-4142 Münchenstein(CH)
- Lektinkonzentrate aus Mistelextrakten und entsprechende standardisierte, stabilisierte Mistellektinpräparate, Verfahren zu ihrer Hersteilung sowie diese enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung zur Erhöhung der natürlichen Immunresistenz und/oder in der Tumor-Therapie.
- Es werden Mistellektinkonzentrate mit einem hohen Anteil an immunologisch aktiven galaktoidspezifischen Mistellektinen sowie entsprechende stabilisierte und standardisierte immunologisch aktive Mistellektinpräparate beschrieben, se wird die Herstellung der Mistellektin-Konzentrate mittels eines zweistufigen Fraktionierungsverfahrens beschrieben, ferner die Herstellung der Mistellektin-Fräparaten mistellektin-Präparate. Diese Mistellektin-Fräparaten weisen einen definierten hohen Gehalt an immunologisch aktiven galaktosidspezifischen und auf den jeweiligen Behandlungszweck abgestimmte Dosierung. Sie werden vorteilhalt zur Ernöhung der natürlichen Immunresistenz bei Menschen und Säugeferen und/oder für die Turmor-Therapie verwendet.

Die Erfindung betrifft Mistelleiktin-Konzentrate mit hohem Anteil an immunologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistelleiktinen aus wässrigen Mistelektrakten und entsprechende standardisierte, stabtilisierte immunologisch aktive Mistellektin-Fraktionen enthattenden Präparate, ferner ein Verfahren zu ihrer Herstellung, wobei man wässrige Mistelektrakte einer fraktionierten Filtration unterwift und die Endprodukte standardisiert und stabtilisiert sowie Azziemittel enthaltend standardisierte, stabtilisierte Präparate mit definiertem Gehalt an immunologisch aktiven Mistellektin-Fraktionen sowie die Verwendung dieser Mistellektine zur Herstellung eines Azziemittels zur Erhöhung der natürlichen Immunresistenz bei Menschen und Säudelieren undfoder in der Tumor-Therapie.

Die Mistel (Viscum album) ist seit dem Altertum als Heil- und Zaubermittel bekannt; deren Etdrakte sowie Herba visci enthaltender Teemischungen sind auch heute noch als buldrucksenkende. Cholin-ähnlich wirkende Mittel sowie als Mittel zur Behandlung von Arthrosen und rheumatischen Erkrankungen im Gebrauch. Ausserdem ist die Verwendung von Mistelekratekne als krebstemmende Mittel in der DD-A1-235 418 beschrieben worden. Wirksamer Bestandteil sind dabei als Lektine beziehnste Inhaltsstoffe, bei dens sich im Erweissstoffe handelt, die sehr spezifisch Saccharde und Polysaccharde, auch in Lipid- oder Protein-gebundener Form zu erkennen und zu binden vermögen. Die Spezifität der jeweils in Betraut kommenden Lektine hängt hauptsächlich von Ihrer Abstammung ab und ist für ihre Verwendung in der Serodiagnostik und anderen Methoden der Biochemie und der Miekelandsriologie von Bedeutung.

Mistelpflanzen und deren Extrakte enthalten drei Arten von toxischen Proteinen mit einer Spezifität für den Kohlenwasserstoffanteil der Glucokonjugate, und zwar die Lektine ML 1, ML II und ML III [Franz, H., 20 Ziska, P., Kindt, A. Biochem, J., 195 (1981) 481 bis 484]. Die Toxizität der Mistelextrakte wurde, zumindest anfänglich, der Anwesenheit eines galaktosidspezifischen Lektins (MLI) zugeschrieben [Holtskog,R., Sandvig, K., Olsnes, S. Oncology, 45 (1988) 172 bis 179]. Die zytotoxische Wirksamkeit von ML I wurde unter Verwendung von Kulturen von menschlichen peripheren mononucleären Blutzellen [PBMC] unter Anwendung von drei, von einander unabhängigen Methoden untersucht. Dabei wurde gefunden, dass die 25 Lebensfähigkeit von Zellen durch Lektinkonzentrationen ≥ 10 ng/kg in signifikanter Weise beeinträchtigt wird. Dieser Wert für die Lektinkonzentration entspricht nur seinem biologisch aktiven, für die Bindung von Zucker verantwortlichen Teil, welcher mittels eines optimierten Enzymtests [Hajto, T., Hostanska, K., Gabius, H.-J. Cancer Res., 49 (1989) 4803 bis 4808l bestimmt wurde, Bei Verabreichung in kleineren, nicht toxischen Dosierungen zeigte ML Laugenscheinlich eine leicht mitogene Wirkung und induzierte so eine Zunahme der Zytotoxizität natürlicher Killerzellen [NK] gegenüber Ks62-Zielzellen, Eine ähnliche NK-Zunahme wurde auch beobachtet, wenn für das Immunsystem nicht-toxische Lektin-Dosen verabreicht wurden. Die optimierte Anwendung von zuckerbindendem, aktivem Lektin in Mistelextrakten, bestimmt mittels ELLA, verstärkte verschiedene Abwohr-Mechanismen des Empfängers und ermöglichte eine Verminderung des Tumorwachstums bei Patienten.

Die zytotoxische Wirkung von Mistelextrakten wurde, wie bereits erwähnt, hauptsächlich der Anwesenheit von ML I zugeschrieben. Zu einem geringeren Teil tragen andere Arten von Lektinen (ML II und ML III) sowie eine kleine Gruppe von stark basischen Proteinen mit einem Molekulargewicht von annähernd 5 kd, und zwar Viscotoxin A2, A3 und B zur zytotoxischen Wirkung von Mistelextrakten bei. ML I ist für D-Galaktose und ML III für N-Acetylaminogalaktosamin spezifisch, während ML II sowohl für D-Galaktose als auch für N-Acetylaminogalaktosamin spezifisch ist. Die hohe Toxizität von Mistellektinen wurde ebenfalls bestätigt. Die LDsp-Werte liegen im Bereich von 0,001 bis 0,0001 g/kg [Franz, H. Oncology, 43, Supplement 1, (1986) 23 bis 34 und Ziska, P., Gelbin, M., Franz, H. Lectins, Vol. 8 (1991) im Druck]. Folglich kann die Anwendung höherer, toxischer und nicht optimierter Dosierungen von Mistellektinen eine Suppressions-Wirkung auf verschiedene Abwehr-Mechanismen des Empfängers auslösen. Erfolgt jedoch die Anwendung in einer kleineren, für das Immunsystem nicht-toxischen Dosierung, ähnlich wie bei anderen Lektinen, so ist die Möglichkeit gegeben, dass Mistellektine in der Lage sind, eine immunmodulierende Antwort hervorzurufen [Franz, H. Oncology, 43, Supplement 1 (l.c.) und Metzner, G., Franz, H., Kindt, A. Fahlbusch, B., Süss, J. Immunbiol., 169 (1985) 461 bis 471]. In der Tat sind in dieser Weise optimierte Dosierung von gereinigtem ML I befähigt, verschiedene Parameter des Abwehrsystems des Empfängers in 50 vivo zu stimulieren [Haito, T., Hostanska, K., Gabius, H.-J. Cancer Res. 49, (1989) 4803 bis 4808], was zumindest zum Teil durch eine Lektin-induzierte vermehrte Sekretion von Tumor-Nekrose-Faktor-alpha [TNF-alpha]. Interleukin-1 [IL-1] und Interleucin-6 [IL-6] vermittelt wird [Haito, T., Hostanska, K., Frei, K., Rordorf, C., Gabius, H.-J. Cancer Res., 50 (1990) 3322 bis 3326]. Die Anwesenheit des spezifischen Zuckers (D-Galaktose) verminderte die Lektin-induzierte Freisetzung von Zytokinen aus menschlichen 55 peripheren mononucleären Blutzellen [PBMC] und bestätigte die Mitwirkung der Protein-Zucker-Wechselwirkung an diesen Immunantworten: Hajto, T.' Hostanska, K., Frei, K., Rordorf, C., Gabius, H.-J. [Cancer R s., 50 (l.c.)].

Aufgrund der starken Toxizität der Mistelextrakte bzw. der darin enthaltenen Lektine, insbesondere von ML I sewie aufgrund der Tatsache, dass die biologische Aktivität und die Wirkung auf das Immunsystem und demit die Verträglichkeit von Mistelextrakten und deren Inhaltstoffen in hohem Masse von deren Dosierung, insbesondere deren exakten und zuverlässigen Einstellung abhändt, ist es für Therapie und 5 Prophylaxe von ausschlagebender Bedeutung, dass Konzentrate von Mistelextrakten mit einem hohen Anteil an immunologisch aktiven galaktivsidspezifischen Mistellektriene und genau bekannter Zusammensettung, vorallem mit genau bekannter Nonzentration der wirksamen Inhaltsstoffe vorfügbar gemacht und standardislerte Präparate einem genau definierten Gehalt an ausgewählten immunologisch aktiven Mistellektin-Fraktionen zur Verfügung gestellt werden. Da sich gezeigt hat, dass der Einsatz von Mistellektinant und dem Gebiet der Turmor-Thorapie erfolgversprechend ist, entstand eine starke Nachfrage nach hierfür geeinden Mistellektin-Fraktionen und diese enthaltenden Präparaten.

Aufgabe der Erfindung ist es daher, (a) Mistelloktin-Konzentrate mit hohem Anteil an immunologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistellektinen und entsprechende standardisierte, stabilisierte Mistellektinprä-parate für die Verwendung in der Turnor-Therapie und zur Erhöhung der natürlichen Immunresistenz, welche für die jeweilige therapeutische oder prophylaktische Verwendung notwendige eine exakte Doserung ermöglichen, sowie (b) ein Verfahren zur Herstellung der Mistellektin-Konzentrate mit höhem Anteil an immunologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistellektinen sowie (c) ein Verfahren zur Herstellung der entsprechenden standardisiertem Mistellektinorhäberate.

Die gestellte Aufgabe wird gelöst, indem man
a) Lektinkonzentrate aus Mistelektakten und entsprechende standardsierte Mistellektinpräparate mit
einem definierten hohen Gehalt an immunologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistellektinen bestimmt
als Mistellektin-Estandard, wobei sich die Lektimmenge nur auf die biologisch aktiven Lektine bezieht, zur

Verlügung stellt, b) zur Herstellung von Mistellektin-Konzentraten mit hohem Anteil an immunologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistellektinen wässrige Mistelextrakte einer fraktonierten Filtration unter Verwendung unterschiedlicher Filter und Waschflüssigkeiten unterwirft, wobei man zwei Fraktonierungsstufen durchführt, wobei man in der ersten Fraktionierungsstufe einen unfermentierten wässrigen Mistelektrakt mindestens einer Ultrafitration zur Gewinnung einer Fraktion mit Substanzen mit Molekularmassen von 20000 bis 100000 unterwirft, das durch Ultrafiltrationen erhaltene Konzentrat in der zweiten Fraktionerungsstufe

mindestens einer Steriffiltration unterwirft und das dabei erhaltene Endkonzentrat gegebenenfalls auf das gewünschte Endvolumen verdünnt und gegebenenfalls durch geeignete Stabilisatoren stabilisiert; und

C) zur Herstellung von standardisierten, immunologisch aktive Mistellektinfraktionen einthaltende Präparaten die biologische Aktivität der nach dom unter (a) beschrebenen Verfahren erhaltenen Mistellektine Konzentrate bestimmt, die Konzentration der immunologisch aktiven glaktischischespezifischen Mistellektine in der erhaltenen Fraktion bestimmt, die Fraktion mit einer physiologisch verträglichen Pufferiösung verdünnt, gegebenentalls durch geeignete Stabilisateren stabilisiert und auf den für die vorgesehene therapeutische Verwendung erforderlichen Lektingehalt einstellt, wobei der Lektingehalt in biologischen Einenbein angegeben wird, proportioniert, wobei jede Teilmenge die für die vorgesehene Verwendung in Therapie und/oder Prophylaxe erforderliche Dosismenge an biologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistellektinen enthät, und die Teilmenge einzeln unter sterilen Bedingungen in sterile und pyrogenfreie Ampullen einschließt der gegebenenfalls (byphilisiert.

Eine Ausführung der unter (a) beschriebenen Produkte sind die Lektinkonzentrate aus Mistelextrakten und entsprechende standardisierte, stabilisierte Mistellektinpräparate in Form einer Lösung mit einem 46 Gehalt von 50 ngrimt bis 30 ngrimt an immunologisch aktiven, galaktosidspezifischen Mistellektinen und einem on-H-Wert von 7.0 bis 7.5 und eine andere Ausführung ist eine entsprechende (voohlisierte Form.

Bei der Durchführung des unter (b) beschriebenen Verfahrens geht man vorteilhafterweise so vor, daß man in der ersten Fraktionierungsstufe zwei Ultrafiltrationen durchführt, wobei man tilt die erste Ultrafiltration ein steril mit bidestülliertem Wasser gewaschenes Polysulfonfilter mit 100'000 NMGT verwendet und die 5 Filtration ohne Anwendung von Druck durchführt und anschließend das erhaltene Filtrat zweimal mit einer Pufferlösung wäscht, und daß man für die zweite Ultrafiltration ein steril mit büdseilliertem Wasser gewaschenes Celluloseacetaffilter mit 20'000 NMGT verwendet und die Filtration ohne Anwendung von Druck durchführt.

Nach der ersten Fraktionierungsstufe führt man zweckmäßigerweise eine Sterifiltration unter Verwensse dung eines Filters mit einer Selektionsgrenze 0,2 μm bei maximal 600 kPa als zweite Fraktionierungsstufe

In der Regel arbeitet man im Bereich von pH-Wert 7,0 bis 7,5:

Bevorzugt führt man die erste und die zweite Fraktionierungsstufe unmittelbar aufeinanderfolgend innerhalb von 2 Stunden durch.

Das am Ende der zwei Fraktionierungsstufen erhaltene Endkonzentrat wird vorteilhafterweise auf ein vorgegebenes Volumen verdünnt, ggf. durch geeignete Stabilisatoren stabilisatoren und zur Aufbewahrung in sterlie, pvrogenfreie Ampullen eingeschlossen oder gegebenenfalls (vophilisiert.

Zur Stabilisierung der bereits verdünnten Lösung werden Stabilisatoren zugesetzt. Diese können Alkanole speziell Polyole und deren Derivate, wie z.B. Kohlenhydrate wie Glucose, Saccharose, Cyclodextrine, derivatsierte Cyclodextrine, Pentaerythrit, Mannit, Sorbt und Polyhydroxyfertsäuen wie Polymilichsäure und Polymilichsäure ster, als auch andere hydrophile Polymere wie Polyvinylpyrrollidon, Polyvinylalkohol, als auch Aminosäuren der Proteine wie Glucin oder Alburnin soez. Humanserumalburnin seit

Bei der Durchführung des unter (c) beschriebenen Verfahrens geht man zweckmäßigerweise so vor, das man die Bestimmung der biologischen Aktivität mit Hilfe von drei unabhängigen Testmethoden in vivo durchgeführt, wobei man den Anteil an zuckerbindenden aktiven Lektinen unter Anwendung eines optimierten Enzym-Tests bestimmt, die Zellvitalität in einer Kultur von menschlichen peripheren mononukleären Zellen [PMNC] mittells Trypanblau und Fluoresceindiacetat, welches zu Fluorescein hydrolysiert wird, ermittelt und bei lektinempfindichen Leukämisezellen (IK 562) die Aufnahme von [PH-]Thrwindin bestimmt.

Die Stabilisierung kann man alternativ bei (c) nach der Verdünnung mit einer physiologisch verträglichen Pufferlösung und vor der Einstellung auf den für die vorgesehene therapeutische Verwendung erforderlichen Lektingehalt vornehmen.

20 Die Standardisierung der erhaltenen, biologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistellektinfraktionen enthaltenden Präparate wird vorteilhafterweise anhand der aus der Bestimmung der biologischen Aktivität erhaltenen Werte vorrenommen.

Bei der Standardisierung ist festzustellen, daß die bestimmten Einheiten (1 ng) eine biologisch aktive Lektinmenge bedeutet und nicht anwesender Mistellektin-I-Standard-Proteingehalt.

Die biologische Aktivität wird u.a. mit nachfolgenden Untersuchungen gemessen:

- 1) Der Gehalt an zuckerbindenden Lektinen wird durch ein Enzymtest ELLA (Enzym-Linked-Lektin-Assay) bestimmt.
- 2) Messung der zytotoxischen Wirkung auf Humanlymphozyten.
- 3) Messung der Wirkung auf NK-Zellen in vivo.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand der beispielhatten Bechreibung der Herstellungsverfahren und der Beschreibung der Versuche zur Bestimmung der biologischen bzw. immunologischen Aktivität sowie anhand der Zeichnung erfätert. Diese zeigt die maximale Zunahme der lektin-induzierten zytotowischen Aktivität von NK-Zellen in vivo nach 24 bis 72 Stunden nach einmaliger Injektion von ML I, in schaubildlicher Darstellung.

BESCHREIBUNG DER HERSTELLUNGSVERFAHREN

Herstellung der Mistellektin-Konzentrat

35

Für die Durchführung des Verfahrens wird zweckmäßigerweise ein Sartocon-Mini-Crossflow-System von Sartorius GmbH verwendet. Dieses ist ein modulares Ultra- und Mikrofiltrationssystem für die Aufkonzentrierung und Abtrennung von Proteinen und einer Reihe von anderen Substanzen. Dabei wird ein wäßriger Mistelektrakt, wie er durch Extraktion von frischen oder getrockneten Mistelblättern mit Wasser oder im Falle von frischen Blättern, mit einer wässrigen Pufferlösung (PBS 1%) gewonnen wird, mittels einer 45 Schlauchquetschpumpe mit einer Förderleistung von 100 bis 900 Liter/Stunde aus einem Vorlagegefäss in das System eingebracht und durch die einzelnen Filterstufen gefördert. Das nach dem Passieren von einem oder mehreren Filtern erhaltene Filtrat wird entweder in einem Sammelgefäss aufgefangen oder zum weiteren Konzentrieren in das Vorlagegefäss zurückgeleitet und von dort erneut in das System eingebracht. Der in das System eingebrachte wässrige Extrakt, der vorteilhafterweise auf pH 7 eingestellt ist, wird 50 zunächst einer ersten Ultrafiltration unter Verwendung eines steril mit bidestilliertem Wasser gewaschenen Polysulfonfilter mit 100 000 NMGT unterworfen. Diese Ultrafiltration wird zweckmässigerweise ohne Anwendung von Druck durchgeführt. Das erhaltene Filtrat wird vorzugsweise einer zweiten Ultrafiltration unter Verwendung eines ebenfalls steril mit bidestilliertem Wasser gewaschenen Celluloseacetatfilters mit 20 000 NMGT unterworfen, wobei diese Ultrafiltration ohne Druckanwendung durchgeführt wird. Das dabei erhalte-55 ne Konzentrat wird gesammelt, gegebenenfalls zwischenzeitlich unter sterilen Bedingungen in Ampullen eingeschlossen, und mindestens einer Sterilffiltration unterworfen. Die Sterilfiltration wird zweckmässigerweise unter Verwendung eines Membranfilters mit einer Selektionsgrenze bei 0,2 µm durchgeführt.

Herstellung der standardisierten Präparate

Der nach der Sterifilitation erhaltene Extrakt wird nach der Bestimmung seines Gehaltes an biologisch aktiven Lektim ein der weiter unten beschriebenen Wesse auf die optimale 5 Verdünnung eingestellt und unter sterilen Bedingungen in Ampullen eingefüllt. Die Verdünnung hängt dabei von der ermittelten biologischen Aktivität, die in "Biologischen Einheiten" ausgedrückt und auf den Ampullen vermerkt wird, und dem beabsichtigten Verwendungszweck des damit hergestellten Präparates ab. Die in der beschriebenen Weise erhaltenen standardisierten Präparate enthalten genau definierte Mengen an immunologisch aktiven galaktiosidspezifischen Mistelliektinen und erlauben deren exakte Dinisierung, so dass sowohl eine Schädigung des Patienten durch eine ungewöllte Übebrdosierung wie auch eine durch eine zu nedrice Desierung verursachte Uhrwiksamskeit auszuschliessen sind.

Die zur Herstellung der Mistellektin-Konzentrate der eingangs erwähnten Art durchzuführenden Fraktionierungsstufen werden zweckmässigerweise unmittelbar aufeinanderfolgend durchgeführt, wobei ebenso wie bei der nachfolgenden Herstellung der standardisierten Präparate auf die strikte Einhaltung steriler 15 Bedingungen zu achten ist.

Stabilisierung der verdünnten bzw. gepufferten Lösung

Zur Erhaltung der galaktosidspezifischen Mistellektinaktivität wird ein Stabilisator im Bereich von 0,1 gema/ml bis 10 mg/ml, vorzugsweise 5 mg/ml, zugesetzt.

Hiertür geeignete Stabilisatoren sind Alkanole speziell Polyole und deren Derivate, wie z.B. Kohlenhydrate wie Glucose, Saccharose, Cyclodextrine, derrvatsierte Cyclodextrine, Pentaerythrit, Mannit, Sorbit und Polyhydroxyfettsäuren wie Polymilichsäure und Polymilichsäureester, als auch andere hydrophile Polymere wie Polyvinyfeyrrolidon, Polyvinyfalkohol, als auch Aminsoäuren oder Proteine wie Glycin oder 26 Albumin spez- Humanserumalbumin.

BESTIMMUNG DER BIOLOGISCHEN BZW. IMMUNOLOGISCHEN AKTIVITÄT

Untersuchungen in vitro

Materialien und Methoden

Für die Untersuchung wurden aus Mistelpflanzen gewonnene Extrakte verwendet, aus denen Mistellektine isoliert wurden. Der Gehält an zuckerbindenden Lektinen wurde mittels eines Enzymtestest - Enzym39 Linked-Lektin-Assay [ELLA] -, wie früher von Hajto, T., Hostanska, K., Gabius, H.-J.[Cancer Res., 49 (1989) 4803 bis 4808] beschrieben, bestimmt. Für diese Untersuchung wurden ausserdem polyklonale
Annikörper gegen Periodat-oxydiertes, mit Formaldehyd behandeltes ML I und Asialofetuin (Typ I) (von
Sigma, St. Louis, USA) verwendet.

40 Bestimmung der Lebensfähigkeit der Zellen

Menschliche periphere mononukleäre Blutzellen (PBMC) wurden von verschiedenen Spenderen mittels
Gradientenzentrifupation nach Fiscell isolitert Nach dem Waschen wurden die PMBC in serum-freiene
Hybridom-Medium mit niedrigem Proteingehalt (von GIBCO BRL AG, Basel, Schweiz), welches mit Ldiatimm (2 mM) und 50 Lighm Gentamycin ergänzt worden war, suspendiert. Die Zellen wurden in
flachbodigen Mikro-Titerplaten (96 Verhiefungen) in einer Konzentration von 1 x 10° Zellen pro Verliefung in
Gegenwart oder Abwesenheit verschiedener Agentien, wie nachfolgend bei der Diskussion der Ergebnisse
angegeben, während 24 Stunden bei 37° Ci einers fouchten Afmosphäre mit einem Gehalt von 5% CO;
sinkubiert. Unabhängig davon wurde die Lebensfähigkeit der Zellen mittels des Trypan-Blau-Ausschlusstests
sowie der Aufnahme von Fluorescein bestimte.

Bestimmung der Zytotoxizität

Die Untersuchung der Zytotoxizität natürlicher Killerzellen, nachfolgend als NK-Zytotoxizität bezeichnet, wurde wie im Detail von Hajto, T. Hostanska, K. Gabius, H.-J. [Cancer Res., 49 (l.c.)] und Hajto, T. Hostanska, K. [Clin. Trials J., 22 (1985) 514 bis 520) beschrieben, durchgeführt. Dabei wurden mononukleäre Zellen mittels des Ficoli-Hypaque-Gradienten isoliert. Eine vorgegebene Menge NK-senstilver Ks.22-Zielzellen, namlich 2,5 x 10² Zellen, wurden zu Effektorzellen in unterschiedlichen Kongorntationen hinzel.

fügt, um im Endetfekt Mischungsverhältnisse von Effektorzellen zu Zielzellen von 100:1, 50:1, 251 und 10:1 in einem Endvolumen von 200 all pro Vertiefung zu erhalten. Ummittelbar nach der Herstellung der Zellsuspension wurden in die Vertiefungen 2 µCI (Methyl-Pi-Hytmidnic (spez. Aktivität: 25 CürmMol) eingebracht. Nach einer Inkubationsdauer von 18 bis 20 Stunden wurden die Zellen geerntet und die (Pi-Hy-Thymidin-Aufnahme mittels eine Szintillationszählers quantitativ bestimmt. Die spontane Aufnahme der markierten Substanz stand in Beziehung zur Aktivität der Zielzellen. Der Prozentisatz der spezifischen Hemmung (Pi), ausgedrückt durch den cytotoxischen Index der Effektorzellen wurde nach der folgenden Formel berechnet:

$$Pi = (1 - \frac{Testaufnahme}{Spontane Aufnahme}) \times 100$$

10

Der (PH)-Thymidineinbau in die Effektorzellen wurde ebenfalls in ähnlicher Weise bestimmt. Da der hierbei erhaltene Wert jedoch vernachtissisphar nieding war, konnte dieser Falcht ausser Betracht gelassen werden. Die Anzahl von Effektorzellen, die eine spezifische Hemmung von 33% (Pi - 33) ergaben, wurde mittels eines halbioganithmischen Massestabes berechnet. Diese Pi 33-Werte wurden als wertvolles Hillsmittel für den Vergleich verschiedener experimenteller Resultate verwendet und als spezifische Zyottoxizität ausgedrückt. Darüberhinaus wurden morphologische Untersuchungen in den für die NK-Untersuchungen sielerten mononukläserne Zellepoaltsuchenen durchgeführt. Für andere Zellen als Lymphozyten wurde ein Korrektungen der NK-Aktivität wurde eine Gruppe von 12 weissen New Zealand-Kaninchen (NZW) einsestzt.

Eine Kontamination durch Endotoxine wurde rigoros ausgeschlossen, wie ausführlich von Hajto, T., Hostanska, K., Gabius, H.-J. [Cancer Res., 49 (tc.)] beschneben. Alle Daten wurden unter Anwendung einer statistischen Methode, und zwar mittels des t-Tests nach Student ermittelt.

Lebensfähigkeit von menschlischen peripheren mononukleären Blutzellen in Gegenwart von Mistellektin I

(ML I)

Zur Erläuterung der zytotoxischen und/oder zytostatischen Wirkung von ML I wurde die Lebensfähigkeit von PBMC in vitro in Anwesenheit von verschiedenen Konzenträtionen des Lektins bestimmt. Die Lebensfähigkeit der Zellen wurde durch Lokthr-Konzenträtionen z. 10 ng/ml signifikant (pc,0,0) beeinträchtigt, vis Hajto, T., Hostanska, K., Frei, K., Rordorf, C., Gabius, H.-J., [Cancer Res., 50 (t.c.)]. Bei Anwendungsen kleinerer, nicht-tovischer Gaben zeigte ML. I eine leicht mitiogene Wirkung, was mit der Erkenntsen anderer Autoren (Franz, H., Oncology, 43, Supplement 1, (1986) 23 bis 24, Metzner, G., Franz, H., Kindt, A., Fahlbusch, B., Süss, J., Immunblol., 169 (1985) 461 bis 471; Luther, P., Theise, H., Chatterjee, B., Karduck, O., Uhlenbruck, G. Int. J. Blochem, 11 (1986) 429 bis 435 jim Einklang steht. Die opfinate und verschen von 1,7 wurde bei einer Lektinkonzentration von 0,01 ng/ml gefunden. Sowohl die zytotoxische wie auch die mitogene Wirkung wurden bei Anwesenheit des spezifischen Zuckers (D-Galaktose) durch Verhinderung der Lektin-Bindung aufgehoben. Daraus folgt die Bedeutung der Wechselwirkungen zwischen Proteinen und Kohlenwasserstoften im Verlauf der zellulätien Reaktionen von ML I.

Wirkungen von Mistellektinen auf NK-sensitive Zielzellen [K562] und auf die NK-Zytotoxizität in vitro

Ks;; Zellen sind menschliche myeloische Leukämiezellen, die gegenüber der Zylotoxizität von NK-Zellen in hohem Masse semfindlich sind und in weitem Rahmen für die Bestimmung der NK-Aktivätiso PMBC verwendet werden. In der Kultur von Ks; Zellen zeigten alle drei Arten von Mistellektinen eine verhältnismässig starke zylotoxische Wirksamkeit, [Hafto, T., Hostanska, K., Interlec Meeting, Berin 1991). Die oben erwähnte Ueberempfindlichkeit gegenüber Lektinen wurde auch in Kulturen anerte Leukämiezellen (MOLT 4) beochetet [Hobereau-Gayon, G., Jung, M.L., DiScala, D., Beck, J-P. Oncology, 43, Supplement 1, (1988) 35 bis 41], Im Gegensatz un diesen Tumor-Zellinein zeigte ML. In Kulturen von segsunden menschlichen PMBC zylotoxische Wirkungen, die um drei bis vier Grössenordnungen kleiner waren als die in Kulturen von Leukämiezellen gefundenen. Föglich ist se nicht überraschend, dass Mistellektine, wenn sie in niedrigen, für die Lymphozyten nicht-toxischen und leicht mitogenen, für die Zielzellen jedoch toxischen Konzentrationen inkubiert werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen nichte werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen inkubiert werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen nichte werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen nichte werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen in kulturen werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen in verteilt werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen zu der verteilt werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen zu der verteilt werden, die zylotoxische Kultikit von NK-Zellinen zu der verteilt verteil

gegenüber K₆₅₂-Zellen erhöhen können, [Hajto, T., Hostanska, K.: Interlec Meeting, Berlin 1991]. Es war daher von besonderem Interesse, zu untersuchen, ob es die In-vivo-Ueberwachung von NK-Zellen ermöglicht, für das Immunsystem nichttoxische und für die klinische Anwendung geeignete optimale Lektin-Dosierungen, die in Form von Mistelextrakten an Tumorpatienten verabreicht werden können, zu linden.

Untersuchungen in vivo

Wirkung von Mistellektin I auf die zytotoxische Aktivität von NK-Zellen in vivo

Um die möglicherweise vorhandene Bedeutung des NK-Assays für die nützliche Anwendung von Mistellektinen in der Klinik zu bestätigen, wurde als nächster Schritt die Wirkung unterschiedlicher Dosierungen von ML I bei einer Gruppe von NZW-Kaninchen untersucht. Die maximale Zunahme der NK-Aktivität wurde zwischen 24 und 72 Stunden nach einer einzelnen intravenösen Iniektion beobachtet und zeigte, dass die von der angewandten Dosierung abhängigen Immunantworten in vivo, den in vitro 15 gefundenen ähnlich waren [Haito, T., Hostanska, K: Interlec Meeting, Berlin 1991], wie aus der Figur, welche die Abhängigkeit der Zunahme der NK-Aktivität im peripheren Blut von NZW-Kaninchen zwischen der 24, und 72. Stunde nach einer einmaligen intravenösen Injektion von der verabreichten Dosierung zeigt, ersichtlich ist. Daraus geht hervor, dass die Herabsetzung der für das Immunsystem toxischen Lektin-Dosierungen in einem Auftreten einer NK-stimulierenden Wirkung, mit einem Optimum bei 0,8 ng/kg bei 20 Kaninchen resultiert, die um vier bis fünf Grössenordnungen niedriger ist als der LD5g-Wert von ML I. Darüberhinaus wurde eine ähnlich optimale Dosierung dieser Komponente des Extraktes bei Patienten [1 ng/kg] gefunden, die mit einem, aufgrund des Gehaltes an zuckerbindendem Lektin standardisierten Mistelextrakt behandelt worden waren: Haito, T., Hostanska, K., Gabius, G.H. [Therapeutikon, 4 (1990) 136 bis 1451, Sowohl die NK-Aktivität wie auch die Häufigkeit der im Blut zirkulierenden LGL Zellen wurden 25 durch ML I stimuliert: Hajto, T., Hostanska, K., Gabius, H.-J. [Cancer Res., 49 (i.c.)].

Vergleich der Wirkung von Mistellektinen (ML I und ML II) auf die NK-Zytotoxizität in vivo

Es wurde in fundierter Weise erwiesen, dass die dreit, in Mistelextrakten enthaltenen, Arten von Lektinen (ML I, ML II und ML III) untereinander in Wechselvrikung stehen. Diese Tatsache muss bei deren Bestimmung mittels ELISA oder ELIA in Betracht gezogen werden Ziska, P., Franz, H. (Lectins, Vol. IV - (1988) 473 bas 480]. Trotz der Tatsache, dass der Antel von ML II und ML III in Mistelpflanzen und einer grossen Zehl von deren Extrakten nur etwa 15% der Gesamtmenge von ML I beträgt, vgl. Ziska, P., Franz, H. (Lectins, Vol. IV (I.C.)) können gewisse Aenderungen inner Mischungsverhältnisse als Folge des Herstellungsprozeses bei verschiedennen Extrakten (ESCADOR) nicht ausgeschlossen werden. Folglich ist für eine therapeutische Anwendung dieser Extrakte eine Untersuchung der immunmodulierenden Wirksamkeit von ML II und ML III behanfalls notwendig. ML III war bei der Verabreichung in der gleichen Dosierung, wie sie sich für ML I als optimal erwiesen hatte, nicht in der Lage die NK-Zytotoxizität in Kannichenblut signifikant zu stimulieren (D>0,05). Im Gegensatz zu ML III zeigrif kant (pc-0,025) deren der verschieden zu der verschieden der verschieden d

Wirkung von Mistellektin I auf das Netzwerk von Zytokinen und Lymphokinen

Durch Ueberwachung von NK-Zellen wurde eine optimale Anwendung von Mistellektin gefunden, durch die zahlreiche Parameter des Abwehrsystems des Empfängers stimuliert werden können (Haltor, Hostanska, K., Gabius, H.-J. (Cancer Res., 49 (L.c.) und Hajtor, T., Hostanska, K., Gabius, G.H., Therapeutikon 4, (L.c.) und die auf die mögliche Rolle der Zytoten schlessen lassen. Diese Annahme konnte in einer früheren Studie verifiziert werden: Hajto, T., Hostanska, K., Frei, K., Rordorf, C., Gabius, H.-J. (Cancer Res., 50 50 (L.c.)). Bei Herabestzung der zytotoxischen Konzentration von ML. In einer Kultur von menschlichen PBMC auf einen Bereich, der für Lymphozyten nicht toxisch ist, wurde eine vermehrte Sekretelon von Tumor-Nekrose-Faktor-aipha (THF-aipha), Interleukin-1 (IL-1) und Interleukin-6 (IL-6) beobachtet. Diese durch Lektin vermehrte Sekretion von Zytokinen hängt von der spezifischen Bindung des Lektinss an zelluläre Glücokonjugate ab. Darüberhinaus wurden die Serumspregel von THF-alpha und II.-6 bei acht Skrebspateiten nach der leipktlon eines Estraktes mit einem optimialen Lektingehät (In Ajkog) erhöht.

Diese, das Zytokin-Netzwerk betreffenden Untersuchungen sind bisher nicht zu Ende geführt worden, es i jedoch sehr wahrscheinlich, dass THF-alpha, IL-1 und IL-6 eine entscheidende Rolle bei der Vermittlung von Lektin-induzierter Verstärkung verschiedener Abwehrmechanismen des Empfängers spie-

Ien. Eine Lektn-induzierte NK-Vermehrung kann auch der vermehrten Freisetzung von IL-1, IL-6 und THFalpha zugeordnet werden, welche in der Lage ist, die Wechselwirkung zwischen IL-2-Rezeptoren auf NK-Zellen und IL-2 (Verstärkung der CD25-Ausprägung und IL-2-Synthes) zu verstärken. Weitere Untersuchuneen zur Klärune dieser Fragen sind im Gange.

Zusammenhang zwischen durch Mistellektine vermittelter immunmodulierender Wirkung und Antitumor-Aktivität

Nach der Bestimmung der optimalen immunmodulierenden Dosis von Mistellektin erhob sich die Frage,
b das Lektin eine Anttiumor-Wirkung hervorrufen kann, wenn es für eine Langzeitanwendung eingestzt
wird. Im Laufe von Untersuchungen mit unterschiedlichen Dosierungen von ML 1 zeigle sich, dass nur die
optimale Dosierung (1 ng/kg) eine Verringerung des Tumorwachstums bei nackten Mäusen mit einer
Fremdtransplantation von menschlichen Tumor (Steinberg et al., Universität Essen (BRD), unveröffentlichte
Daten) bewirkte. In ähnlicher Weise waren Mistelburtakte, die aufgrund des Gehaltes an Zucker-bindendern
16 Lektin standardisiert und entsprechend einem optimierten Dosierungsschema verahreicht worden waren, in
der Lage, bei Patienten mit Tumoren in fortgeschrittenem Krankheitsstadium eine Antitumor-Aktivität zu
induzieren [Hajto, T., Hostanska, K., Fornalski, M., Kirsch, A. Disch. Zeitschr. Onkol., 23 (1991) 1 bis 6].
Darüberhinaus zeigten Untersuchungen an Tiermodellen eine Schutzwirkung von ML I auf das NK-System
bei seiner Verabreichung in Kombination mit einer Strallenthrapie, wie unveröffentlichte Daten, die in
20 Einklang mit klinischen Beobachtungen sind, zeigten: Hajto, T., Hostanka, K., Gabius G.H. (Therapeutikon, 4 (i.e.)).

ERGEBNISSE UND DARAUS ZU ZIEHENDE SCHLUSSFOLGERUNGEN

Die vorstehenden Ausführungen, die sich auf im Laufe der beschriebenen Untersuchungen erhaltene Ergebnisse stützen, machen deutlich, dass eine Ueberwachung des NK-Systems, hinsichtlich der zytotoxischen Aktivät und/oder der Häufigkeit der im Blut zirkulierenden NK-Zellen, es ermöglichen kann, optimale Dosierung für hoch-toxische Mistellektline, wie sie in Mistelextrakten enthalten sind und die eine Stimulierung der Albeytmechanismen eines Ermötligners bewirken können, anzugeben.

Die genannten Ergebnisse lassen ausserdem mit an Sicherheit grenzender Wahrscheinlichkeit vermute, dass für die Antitumor-Aktivität der Mistellektine sowohl deren zytotoxische Aktivität wie auch deren immunmodulierende Wirksamkeit notwendig sind.

Die erhaltenen Ergebnisse lassen auch erkennen, daß die Verabreichung von standardisierten, stabilisierten Mistellektin-Präparaten mit aufgrund ihrer biologischen kährivität genau definiertem Gehaltt an biologisch aktiven Mistellektinen nach einem optimierten Dosierungsplan eine Verwendung in der Tumor-Therapie und zur Bekämpfung anderer Krankheiten, z.B. durch Erhöhung der natürlichen Immunresistenz, empfehlenswer erschienen läste.

Patentansprüche

- Lektinkonzentrate aus Mistelektrakten und entsprechende standardisierte, stabilisierte Mistellektinpräparate mit einem definierten hohen Gehalt an immunologisch aktiven, galaktospezifischen Mistellektinen, bestimmt als Mistellektin-I-Standard, wobei sich die Lektinmenge nur auf die biologisch aktiven Lektine bezieht.
- Lektinkonzentrate aus Mistelextrakten und entsprochende standardisierte, stabilisierte Mistellektinpräparate nach Anspruch 1 in Form einer Lösung mit einem Gehalt von 50 ng/ml bis 350 ng/ml an immunologisch aktiven, galaktosidspezifischen Mistellektinen und mit einem pH-Wert von 7.0 bis 7.5
- Lektinkonzentrate aus Mistelextrakten und entsprechende standardisierte, stabilisierte Mistellektinpräparate nach den Ansprüchen 1 und 2, in lyophilisierter Form.
 - 4. Vorfahren zur Herstellung von Mistellektin-Konzentraten nach den Ansprüchen 1 bis 3 aus wäßrigen Mistelextrakten, wobei man wäßrige Mistelextrakte einer fraktionierten Filtration unter Verwendung unterschiedlicher Filter und Waschfülsgiedein unterwirft, dadurch gekennzeichnet, daß man zwei Fraktionierungsstufen durchführt, wobei man in der ersten Fraktionierungsstufe einen unfermentierten wäßrigen Mistelextrakt mindestens einer Ultrafiltration zur Gewinung einer Fraktion mit Substanzen mit Molekularmassen von 2000 bis 100000 unterwirft, das durch Ultrafiltration erhaltene Konzentrat in der

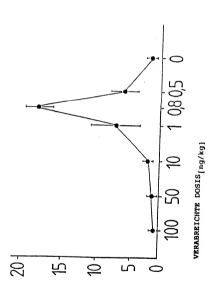
zweiten Fraktionierungsstufe mindestens einer Sterififiration unterwirft und das dabei erhaltene Endkonzentrat gegebenenfalls auf das gewünschte Endvolumen verdünnt und gegebenenfalls stabilisiert.

- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man in der ersten Fraktionierungsstufe zwei Ultraflitrationen durchführt, wobei man für die erste Ultraflitration ein Polysulfonfliler mit 100'000 NMGT verwendet und und anschließend das erhaltene Filtrat zweinnal mit einer Pulferfösung wäscht, und daß man für die zweite Ultraflitration ein Celluloseacetaflitter mit 20'000 NMGT verwendet.
- Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß man in der zweiten Fraktionierungsstufe zwei Sterifilitrationen durchführt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6 dadurch gekennzeichnet, daß man im Bereich von pH 7,0 bis 7,5 arbeitet.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die erste und die zweite Fraktionierungstufe unmittelbar aufeinanderfolgend innerhalb von 2 Stunden durchführt.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 8 dadurch gekennzeichnet, daß man das erhaltene Endkonzentrat oder die erhaltene Endlösung nach optativer Stabilisierung tyophilisiert.

20

- 10. Verfahren zur Herstellung von standardisierten, immunologisch aktiven Mistellektinfraktionen enthaltenden Präparaten nach den Ansprüchen 1 bis 3. dadurch gekennzeichnet, daß man die biologische Aktivität der nach dem Vorfahren nach Patentanspruch 4 erhaltenen Mistellektin-Konzentrate bestimmt, die Fraktion bestimmt, die Fraktion mit einer physiologisch erträgischen Mistellektine in der erhaltenen Fraktion bestimmt, die Fraktion mit einer physiologisch verträgischen Puffertösung verdünnt und Lektingehalt sinstellt, wobei der Lektingehalt in biologischen Einheiten angegeben wird und portionient wobei jede Teilmenge die für die vorgesehene Verwendung in Therapie und/oder Prophylaxe erforderlichen, de Dosismenge an biologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistellektinen enthält, und die Teilmengen gen einzeln unter sterilen Bedingungen in sterile und pyrogenfreie Ampullen einschließt.
- 11. Verfahren nach den Ansprüchen 4, 8, 9 und 10, dadurch gekennzeichnet, daß man als Stabilisatoren Alkanole speziell Polyole und deren Derivate, wie z.B. Kohlenhydrate wie Glücose, Saccharose, Ocyclodoxtrine, derivatsierte Ocyclodoxtrine, Pentaerythrit, Mannit, Sorbit und Polyhydroxyfettsäuren wie don, Polymikhsäure und Polymikh säureester, als auch anderen hydrophile Polymere wie Polymiypflyrorich don, Polymiyalkiohol, als auch Aminosäuren oder Proteine wie Glycin oder Albumin spezieil Humanserumalbumin verwendet.
- 12. Verfahren nach den Ansprüchen 4, 8, 9, 10 und 11, da durch gekennzeichnet, daß man die Stäbilisatoren in einer Menge im Bereich von 0,1 mg/ml bis 10 mg/ml, vorzugsweise 5 mg/ml, der verdünnten oder gepuflerten Lösung zusetzt.
- 13. Verfahren nach Anspruch 10. dadurch gekennzeichnet, daß man die Bestimmung der biologischen Aktivität mit Hille von drei unabhängigen Testmethoden in vitro durchführt, wobei man den Anteil an zuckerbindenden aktiven. Lektinen unter Anwendung eines optimierten EnzymTests bestimmt, die Zellvitalität in einer Kultur von menschlichen peripheren monorukleären Zellen [PMNC] mittels Trypanblau und Floroesceinfacetat, welches zu Fluroescein hydrolysiert wird, ermitteit und die Aufnahme von [PH]-Thymidin bei lektinempfindlichen Leukämiezellen (Ke;2) bestimmt.
- 14. Verfahren nach Anspruch 13. dadurch gekennzeichnet, daß man die Standardisierung der erhaltenen, biologisch aktiven galaktosidspezifische Mistellektinfraktion enthaltenden Präparate anhand der aus der Bestimmung der biologischen Aktivität Werte vornimmt.
- 15. Standardisierte, stabilisierte Mistellektinpräparate mit definiertern Gehalt an immunologisch aktiven, galaktosidspezifischen Mistellektinen definierter biologischer Aktivität, erhältlich nach einem Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 14.
 - Arzneimittel, enthaltend standardisierte, stabilisierte Mistellektine nach den Ansprüchen 1 bis 3 oder 15.

17. Verwendung der Mistellektine nach den Ansprüchen 1 bis 3 oder 15 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Erhöhung der natürlichen Immunresistenz bei Menschen und Säugetieren und/oder für die Tumor-Therapie.



MAXIMALE ZUNAHME DER ZYTOTOXIZITÄT T SE





① Veröffentlichungsnummer: 0 602 686 A3

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG (12)

(2) Anmeldenummer: 93120461.4

(i) Int. Cl.⁶. A61K 35/78, A61K 45/05

Anmeldetag: 17.12.93

.

(30) Priorität: 18.12.92 DE 4242902

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 22.06.94 Patentblatt 94/25

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

(8) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Becherchenherichts: 03.05.95 Patenthlatt 95/18 (7) Anmelder: MADAUS Aktlengesellschaft Ostmerheimer Strasse 198 D-51109 Köln (DE)

Frinder: Dr. Haito, Tibor Gempenstrasse 34 Ch-4104 Oberwil (CH)

Erfinder: Hostanska, Katarina, Dr. Chem.-Ing. Steinweg 20

CH-4142 Münchenstein (CH)

S Lektinkonzentrate aus Mistelextrakten und entsprechende standardisierte, stabilisierte Mistellektinpräparate. Verfahren zu ihrer Herstellung sowie diese enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung zur Erhöhung der natürlichen Immunresistenz und/oder in der Tumor-Therapie.

(F) Es werden Mistellektinkonzentrate mit einem hohen Anteil an immunologisch aktiven galaktoidspezifischen Mistellektinen sowie entsprechende stabilisierte und standardisierte immunologisch aktive Mistellektinpräparate beschrieben, es wird die Herstellung der Mistellektin-Konzentrate mittels eines zweistufigen Fraktionierungsverfahrens beschrieben, ferner die Herstellung der Mistellektin-Fraktionen enthaltenden Mistellektin-Präparate. Diese Mistellektin-Präparate weisen einen definierten hohen Gehalt an immunologisch aktiven galaktosidspezifischen Mistellektinen und eine definierte biologische Aktivität auf und erlauben dementsprechend eine exat einstellbare und auf den jeweiligen Behandlungszweck abgestimmte Dosierung. Sie werden vorteilhaft zur Erhöhung der natürlichen Immunresistenz bei Menschen und Säugetieren und/oder für die Tumor-Therapie verwendet.



Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT EP 93 12 0461

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE				
Kategorie Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile			Betrifft Anspruch	KLASSIPIKATION DER ANMELDUNG (InLCL5)
Х,Р	DE-U-92 08 913 (HANS * Ansprüche 1-8 * * Seite 3, Absatz 4.	S JOACHIM GABIUS ET AL) 1-3,16,		A61K35/78 A61K45/05
X,D	Seiten 4803 - 4808 T. HAJTO ET AL 'Modu beta-Galactoside-spe Mistletoe Extract (I	NCER RESEARCH, 1.49, Nr.17, 1. September 1989, USA siten 4803 - 4808 HAJIO ET AL 'Modulatory Potency of the tat-Galactoside-specific Lectin from stletoe Extract (Iscador) on the Host feence System in Vivo in Rabbits and titents' ZUSAmmenfassung * NCER RESEARCH, 1.50, Nr.10, 15. Mai 1990, USA siten 3322 - 3326 HAJIO ET AL 'Increased Secretion of more Necrosis's Factor alpha, Interleukin, and Interleukin 6 by Human Mononuclear sils exposed to beta-Galactoside-specific sctin from Clinically Applied Mistletoe treat'		
X,D	Seiten 3322 - 3326 T. HAJTO ET AL 'Incr Tumor Necrosis Facto 1, and Interleukin 6 Cells exposed to bet			RECHERCHERTE (BALCLS) COPE A61K B01D
A,D	DATABASE WPI Week 8636, Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 86-232840 8 DD-4-235 418 (STAATLICHES INST IM) 7. Mai 1986 ** Zusammenfassung **		1-17	
٨	DE-A-38 01 391 (BERKEFELD-FILTER ANLAGENBAU GMBH) * das ganze Dokument *		4-15	
Der v	orliegende Recherchenbericht wurde			
	Rederdeset	20. Februar 19	05 6	Prefer
X:von Y:von and A:tec	BERLIN KATEGORIE DER GENANNTEN DO b besonderer Bedeutung allein betrachtet b besonderer Bedeutung in Verbindung m deren Veröffentlichung derselben Katego habologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung sichmilteratung	OKUMENTE T: der Erfindun E: Bleres Paten nach dem Au itt einer D: in der Anme rie L: aus andern C	g zugrunde liegen stdokument, das je meidedatum verb idung angeführtes Fründen angeführt	iatou, E de Theories oder Grundsitze eloch erst am oder ffenslicht worden ist Dokument tes Dokument umilie, übereinstimmendes